ABSTRACT ATTACHED

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-222401

⑤Int.Cl. 5 C 08 B 16/00 C 08 J 9/36 // A 61 K 7/00 G 01 N 30/48 C 08 L 1:00 識別記号

庁内整理番号 7330-4C

(3)

❸公開 平成2年(1990)9月5日

7330-4 C CEP 8517-4 F J 7306-4 C T 7621-2 G

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全6頁)

60発明の名称

願人

勿出

セルロース材料の微小細孔サイズの調節方法

②特 顧 平1-44350

②出 願 平1(1989)2月23日

⑩発明者 栗崎

秀 夫

熊本県水俣市築地5番118号

⑩発明者 西川 正彦

能本県水俣市陣内 2 丁目 8 番13号 大阪府大阪市北区中之島 3 丁目 6 番32号

四代 理 人 弁理士 佐々井 弥太郎

チッソ株式会社

外1名

明報書

1.発明の名称

セルロース材料の微小細孔サイズの調節方法

2.特許請求の範囲

- (1) セルロース材料をセルロース素材を彫刻させる能力を有する液状処理剤で処理することを特徴とするセルロース材料の微小細孔サイズの関節方法。
- (2) 多孔性球状セルロース粒子をセルロース素材を彫調させる能力を有する液状処理剤で処理する ことを特徴とする多孔性球状セルロース粒子の微 小細孔サイズの調節方法。
- (3) 液状処理剤としてセルロース素材を膨調させる能力を有する①無根化合物又は有機化合物の溶剤溶液又は②液状の有機化合物を用いる特許請求の範囲第(1) 項又は第(2) 項に記載の方法。
- (4) 無极化合物又は有機化合物が銅アンモニア、 チオシアン酸塩、塩化亜鉛、リチウム塩、カドキセン、ヒドラジン、ホルムアルデヒド、パラホル

ムアルデヒド、クロラール、N-メチルモルホリン、N-オキシド、第 1 ~ 4 級アミン類もしくはビリミジニウム塩から選ばれた一以上の化合物である特許請求の範囲第(3) 項に記載の方法。

1.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はセルロース材料の微小細孔サイズの関節方法に関する。微小細孔を有するセルロース材料中でも多孔性セルロース粒子はクロマト剤、化粧品原料等として有用なものである。

〔従来の技術とその課題〕

セルロースは天然に多量に存在する高分子であって、素材として微小細孔を保有している。

微小細孔を有するセルロース材料中でも多孔性粒子はゲル濾過、イオン交換、アフィニティーなどのクロマト剤、あるいは化粧品原料などとして広く利用されている。

多孔性セルロース粒子をクロマト剤として使用する場合は微小細孔すなわちボアーの大小と、ボアーの容積比率(多孔性)がクロマト剤としての性能に大きく影響する。例えばゲル濾過剤は分子の大きさによる顔効果によって分離するものであり、当然ゲルのボアーによる影響は大であり、分

ース三酢酸エステルとの混合物を有機溶剤に溶かて これ系の分散液に提拌分散し、溶剤を留去したを けん化することによりセルロース球状粒子を得る 方法であり、ボアーのサイズの顕節は2種類のセンスによって行なわれる。この方法では、一定ののまたでは、一定ののまたでは、で変化される。ななセルロースを必要とするが、このようなセルロースは一般に天然セルロースの酸加水分解によって製造されてある。 セルロースに比較すると非常に高値である。

従って、②の方法を工業的に実施するのは経済 的でない。

の方法は、セルロース有機酸エステルの溶液 に酸又はアルカリを添加したあと、水系の分散液 に攪拌分散し、溶剤を留去してセルロースエステ ルの球状粒子を得る。ついでこれをけん化するこ とによりセルロース粒子を得る方法であり、ポア ーのサイズの調節は酸又はアルカリの添加量を加 酸することにより行なわれる。しかしこの方法に 離する分子に応じたボアーサイズが必要とされる。またイオン交換やアフィニティーの場合においても分離性能や処理性能がボアーの想様によって異ることが知られている。

このために、セルロース粒子のポアーの調節方 法が種々提案されている。

例 えば、 ① 特 閲 昭 5 8 - 2 4 . 4 2 9 、 ② 特 閲 昭 55 - 2 4 . 4 3 0 、 ③ 特 閲 昭 57 - 3 8 . 8 0 1 、 等 が ある。

②の方法は、一定の重合度を有する結晶セルロ ースの三酢酸エステルと非結晶部を有するセルロ

よって得られるセルロース粒子のボアーは比較的小さなボアーであり、用途上、分子量数万以上の蛋白分子の大きさに対応するボアーを得る方法には適用できない。

(発明が解決しようとする課題)

以上述べたように従来の多孔性セルロース粒子のポアーのサイズを調節する方法には種々の問題があった。それらはまた、セルロース粒子を形成する段階においてのみ適用されるものであって、粒子形成後にポアーを調節することはできなかった

本発明は従来技術の問題点を解決し、微小細孔を有するセルロース材料、弦にクロマト刺等として有用な多孔性セルロース材料を得るためのポアーのサイズの関節方法を提供しようとするものである。

本発明者等は、種々の液剤についてセルロース に対する作用を検討した結果、セルロースを膨調 させるがほとんど格解せず、又は少量しか格解し ない液剤でセルロース材料を処理することにより 最終的に多孔性セルロース材料のポアーが変化す ることを知見し、この知見に基づいて更に研究の 結果、本発明に到達した。

(課題を解決するための手段)

本発明は、下記(1)~(4)の構成を有する。

- (1) セルロース材料をセルロース素材を膨調させる能力を有する液状処理剤で処理することを特徴とするセルロース材料の像小細孔サイズの調節方法。
- (2) 多孔性球状セルロース粒子をセルロース素材を影響させる能力を有する液状処理制で処理する ことを特徴とする多孔性球状セルロース粒子の微 小細孔サイズの調節方法。
- (3) 液状処理剤としてセルロース素材を膨調させる能力を有する①無機化合物又は有機化合物の溶 剤溶液又は②液状の有機化合物を用いる前記第
- (1) 項又は第(2) 項に記載の方法。
- (4) 無機化合物又は有機化合物が網アンモニア、

本発明の方法に使用される被状処理剤としては 多くのものがある。

例えば、水溶液として使用されるものとしては 次のようなものがある。

すなわち、銅アンモニア、チオシアン酸塩、塩化亜鉛、リチウム塩、アンモニア、カドキセン、ヒドラジンのような無機化合物である。

また有機化合物としては次のようなものがある。 すなわち、ホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、クロラール、H-メチルモルホリン、H-オキシド、アミン類、ビリジニウム塩などである。

またこれらの有機化合物に組合せて使用する有機溶剤としてはジメチルスルホオキシド、 M. M - ジメチルアセトアミメチルホルムアミド、 M. - シメチルアセトアミド、 M - メチルー 2 - ピロリドンなどがある。

それぞれの液剤及び又は溶剤は単独あるいは数 種を混合して用いることができる。

本発明方法の知理を水溶液で行う場合の液剤の 濃度は、希望するポアーサイズにより選定され チオシアン酸塩、塩化亜鉛、リチウム塩、カドキセン、ヒドラジン、ホルムアルデヒド、バラホルムアルデヒド、クロラール、N-メチルモルホリン、N-オキシド、第1~4級アミン類もしくほピリジニウム塩から選ばれた一以上の化合物である前記第(3) 項に記載の方法。

即ち、本発明はセルロース材料をセルロースに対し、膨調作用のある液状処理剤に慢せきし膨調させたあと、 該液剤を洗浄等により除去することによりセルロース材料のポアーのサイズを調節する方法である。

本発明の方法で用いるセルロース材料は組織 状、顆粒状、球状、塊状等のいずれの形状でも実 流できるが、クロマト剤の目的に使用する場合は 球状粒子が好ましい。また、本発明は膜状のセル ロースに対しても適用可能である。本発明に使用 するセルロース粒子の製造方法として例えば、特 開昭 61-241,337、特開昭 55-44.312 、特開昭 51-7,759、特開昭 51-5,361等種々提案されている 方法が利用でき、特に限定されない。

る。通常、高濃度で使用すれば大きなサイズのポアーが得られ、低濃度で使用すれば処理前のポアーからのポアーサイズの変化は小さくなる。 抜 濃度としては、一般に 0.1重量%以上、セルロースの溶解度以下の範囲で使用できるが、好ましくは 1 ~60重量%である。

便せき又は、膨調処理の時間は特に限定されないが、あまりにも短時間では処理効果が不十分となり、不必要に長時間ではセルロースの変質・劣化を生じるので、通常は1~24時間が適当である。温度についても同様であり、好ましくは5~100でである。

しかしながら、液状処理剤の種類によってはある条件下で著しく溶解作用が大となる場合があるのでこのような条件は避ける必要がある。例えば、チオシアン酸カルシウム水溶液においては濃度50%以上、温度30で以上では溶解の恐れがあるため、濃度50%未満、温度80で未満が好ましい。

セルロースと処理被刺との比は、セルロースが

十分液剤と接触可能な範囲であれば良いが、過剰の液剤の使用は損失となるため、好ましくはセルロースの1重量部に対して、処理液剤の重量は100倍以下、好ましくは1~50倍である。

液状処理剤による処理は、一般に提拌槽で提拌 下に行われるが、静置あるいはカラム等に充填し た状態で実施することも可能である。

液状処理剤による処理が終了後、被処理セルロースは非活性の液で洗浄・置換される。非活性の液としては通常、水、アルコール類、アセトンあるいはこれらの混合液が使用される。洗浄・置換は処理液を濾過等により除去した後非活性の液を加えて実施する方法、あるいは処理液を分類せず多量の非活性液と混合した後実施することもできる。

量%のチオシアン酸アンモニウム水溶液 500mm 単中、50℃で16時間提拌した。室温まで冷却後ろ過水洗し、球状セルロース粒子を得た。このセルロース粒子の排除限界分子量はデキストランで25.000であった。この排除限界分子量は上記公開特許公報の実施例に従えば約 3 倍のn-オクタノールを使用した場合に相当する。

实施例 - 2

特開昭 57-38,801号公報の実施例 1 に従い三酢酸セルロース 1808を塩化メチレン 2,000ml に溶解後、16重量%の塩酸 5 ml を加えて撹拌する。ついでこの溶液を 5 重量% ゼラチン水溶液に添加分散して塩化メチレンを蒸発除去する。 得られた三酢酸セルロース球状粒子をアルカリでけん 化後水洗し、直径 100 ~ 200 ミクロンのセルロース球状粒子を得た。この球状セルロース粒子の排除限界分子量はポリエチレングリコールで 3,500 であった

上記粒子を吸引ろ通し、湿潤状態で100g(乾燥

[実施例]

以下に実施例を示すが、本発明の方法はこれらの実施例に記載された方法に限定されるものではない。以下の実施例において得られたセルロース粒子のボアーは液体クロマトグラフィーによって排除限界分子量を測定して評価した。測定の方法については後述の比較試験例に記載した。

実施例-1

特開昭 56-24.429 号公報に記載の実施例 1 に従い三酢酸セルロース 320gと n-オクタノール 100m & を塩化メチレン4.000m & に溶解しこの溶液を 4 %ゼラチン水溶液中に分散後、塩化メチレンを蒸発除去する。 得られた粒子をアルカリでけん 化後分級 し水膨潤状態で 40~100 ミクロンの直径の球状セルロース粒子を得た。このセルロース粒子の排除限界分子量 はデキストランで 4.000 であっ

得られた水影両状態の球状セルロースを吸引ろ 通し湿荷状態で100g(乾燥時 42gに相当)を30重

時 50g に相当)を取り、200gの N.N-ジメチルアセトアミドで 3 回洗棒した。吸引ろ過後、 6 重量 % 塩化リチウム / N.N-ジメチルアセトアミド溶液 200g中に入れ、30℃で 5 時間 理 押した。 N.N-ジメチルアセトアミド、ついでメタノール、ついで水で洗浄し球状セルロース粒子を得た。 このセルロース粒子の排除限界分子量はポリエチレングリコールで13.000であった。

实版例 - 3

特開昭 55-44.312号公報の実施例 3 に従い直径 120~250 ミクロンのセルロース粒子を得た。このセルロース粒子の排除限界分子量はポリエチレングリコールで 300万であった。

水中に懸衝した上記粒子を吸引ろ過する。 退調状態で 100gの粒子を酸化防止のため 0.1gのナトリウムボロハイドライドを加えた 10重量 % 水酸化ナトリウム水溶液 500m 4 に加え、 40℃で 5 時間提择した。 置過まで冷却後デカンテーションにより上滑を除去する。 ついで 500m 4 の水を加えて攪拌後

アカンテーションを実施する。この操作をさらに3回実施した後吸引ろ追し、ろ過液が中性となるまで水洗した。得られたセルロース粒子の排除限界分子量はポリエチレングリコールで 100万であった。

比較試驗例

表 - 1 各粒子の排除限界分子量

	実 施 例 - 1	夹 流 例 - 2	実 施 例 - 3
処理前	4000	3 5 0 0	300万
处理後	25000	13000	100万

第1図は比較試験で測定した分子量既知のマーカー(実施例ー1においてはデキストラン、リコーの実施の・2及び3においてはポリエチレングリコーか)のV。/V、(%)を損輪に、マーカーの分子量を対数目盛りで凝軸にブロットしたるとV。クーカーの分子量が大きくなるとV。クーカーの分子量が大きな直線となるとVにが約10%で一定となり、垂直なながよったがでしたができる分子は一般に、かか子量がよったのでは、なると多く粒子内に浸透するため沿出が退

の V ・ / V 、 (%)をプロットし、このグラフ(較正曲線)より排除限界分子量を求める。排除限 界分子量とは多孔性粒子においてそれ以上の分子 量の分子が粒子内に浸透できない限界の分子量で ある。このようにして求めた各粒子の排除分子量 を表 - 1 に示す。

くなり、 傾きを持った直線、 ないしは曲線となる。 この 2 本の直線または曲線の交点 (注、 図では折点) における分子量が排除限界分子量である。

[発明の効果]

表-1に示したように実施例-1では本発明の方法で処理する前の排除限界分子量が4,000であるのに対して、本発明の方法で処理後は25,000となる。これは特開昭56-24,429 号公報の実施例-1によれば3倍もの希釈剤を使用しなけば達成できないものである。実施例-2では処理前が1,500 に対して処理後13,000となっている。特別昭57-38,801 号公報の方法では排除限界分子量数千が限界であるが、本発明の方法によれば1万以上が容易に違成できることが明らかである。

また、特別的55-44,312 号公報記載のようにセルロースを直接溶解して粒子化する方法では高濃度でセルロースを溶解することが困難であるため、得られるセルロース粒子のポアーは非常に大

きいものしか得ることができない。 実施例 - 3 で 示したように、本発明の方法はこのような巨大ポ アーのセルロース粒子を適切なサイズのポアーを 有するものに改質することも可能である。

以上の説明で示したように、本発明の方法は種々の方法で得られるセルロース材料、殊にセルロース粒子のボアーを容易に調節することができるため、セルロース材料の各種用途への利用の為に非常に有用なものである。

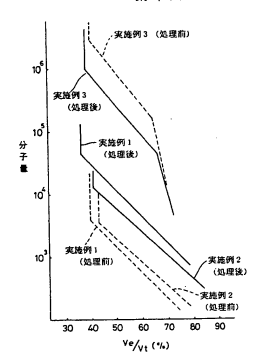
4.図面の簡単な説明

第1回は、本発明の方法の実施各例における分子量-V。/V、(%)の較正線を示す。各図において、実線は処理後で、破線は処理前である。

以上

特許出額人 チッソ株式会社 代理人弁理士 佐々井彌太郎 同 上 野中克彦

第 | 図



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 02222401 A

(43) Date of publication of application: 05.09.90

(51) Int. CI

C08B 16/00 C08J 9/36 // A61K 7/00 G01N 30/48 C08L 1:00

(21) Application number: 01044350

(22) Date of filing: 23.02.89

(71) Applicant:

CHISSO CORP

(72) Inventor:

KURISAKI HIDEO

NISHIKAWA MASAHIKO

(54) CONTROL OF VERY SMALL PORE SIZE OF **CELLULOSE MATERIAL**

(57) Abstract:

PURPOSE: To control pores of cellulose granules and to obtain a porous cellulose material useful as a chromatography agent by treating a cellulose material with a liquid treating agent having ability of swelling COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio cellulose material.

CONSTITUTION: A cellulose material is treated with a treating agent (preferably liquid solution cuprammonium, thiocyanate, zinc chloride, lithium salt, cadoxen, hydrazine, formaldehyde, paraformaldehyde, methylmorpholine, primary-quaternary amine, pyrimidium, etc., in solvent) to control the pore size of cellulose material.